



ПРИЛОЖЕНИЕ I

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

VAXIGRIP pediatric use

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

VAXIGRIP pediatric use/ВАКСИГРИП за деца

Инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка

Influenza vaccine (split virion, inactivated)

Ваксина срещу грип (фрагментиран инактивиран вирион)

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Фрагментиран грипен вирус *, инактивиран, съдържащ антигени еквивалентни на следните щамове:

Повърхностни антигени (хемаглутинин и невраминидаза) на следните щамове* грипни вируси:

- A/Solomon Islands/3/2006 (H1N1) - подобен щам
(A/Solomon Islands/3/2006 (IVR-145))..... 7,5 микрограма HA **
- A/WISCONSIN/67/2005 (H3N2)- подобен щам
(A/Wisconsin/67/2005 (NYMC X-161 или NYMC X-161B))
.....7,5 микрограма HA **
- B/MALAYSIA/2506/2004- подобен щам B/Malaysia/2506/2004
.....7,5 микрограма HA **

За доза от 0,25 ml.

* произведен в кокоши ембриони от групи здрави кокошки

** хемаглутинин

Ваксината съответства на препоръката на СЗО (за Северното полукълбо) и решението на ЕС за сезон 2007/2008.

За пълния списък на помощните вещества (виж точка 6.1)

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Инжекционна суспензия в предварително напълнена спринцовка.

След внимателно разклащане, ваксината представлява леко белезникава и опалесцираща течност.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Профилактика на грип, особено при деца от 6 до 35 месеца с висок риск от съпътстващи усложнения.

Употребата на VAXIGRIP pediatric use трябва да бъде основана на официални препоръки.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Деца от 6 месеца до 35 месеца: клиничните данни са ограничени. Използва се дозировка от 0,25 ml или 0,5 ml.



На деца, които преди това не са били ваксинирани, трябва да се приложи втора доза след най-малко 4 седмичен интервал от време.

Имунизацията трябва да бъде направена чрез интрамускулно или дълбоко подкожно инжектиране.

За инструкции за употреба Вж. т. 6.6.

4.3 Противопоказания

Свърхчувствителност към активните съставки, към някои от помощните вещества във ваксината, към яйца, пилешки протеини, неомицин, формалдехид и октоксинол 9.

VAXIGRIP pediatric use не съдържа повече от 0,025 микрограма овалбумин на доза.

Имунизацията трябва да бъде отложена при пациенти с фебрилно заболяване или остра инфекция.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Както при всички инжекционни ваксини, винаги трябва да има подходящо медицинско лечение и наблюдение, в случай на анафилактична реакция след приложение на ваксината.

VAXIGRIP pediatric use не трябва в никакъв случай да бъде прилаган вътресъдово.

Имунният отговор при пациенти с ендегенна или ятрогенна имunosупресия може да бъде недостатъчен.

4.5. Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

VAXIGRIP pediatric use може да бъде прилаган едновременно с други ваксини.

Имунизациите трябва да се правят на различни крайници. Трябва да се отбележи, че нежеланите реакции могат да се усилят.

Имунният отговор може да бъде намален, ако пациентът е подложен на имunosупресивно лечение.

След имунизация с ваксина срещу грип са наблюдавани фалшиво положителни резултати при серологични тестове, при които е използван методът ELISA за откриване на антитела срещу HIV1, хепатит С и особено HTLV1. Western blot техниката отхвърля тези фалшиво положителни резултати от ELISA теста. Преходните фалшиво положителни резултати може да се дължат на IgM отговора към ваксината.

4.6. Бременност и кърмене

Не е приложимо.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не е приложимо.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ НАБЛЮДАВАНИ ПРИ КЛИНИЧНИ ИЗПИТВАНИЯ:

Безопасността на тривалентните инактивирани ваксини срещу грип е оценена по време на отворени неконтролирани клинични проучвания, проведени в резултат на изискването за годишна актуализация, включващи поне 50 души на възраст между 18 и 60 години и поне



50 души в старческа възраст на 61 години и по-възрастни. Оценката на безопасността е извършена на база първите три дни след ваксинацията.

Следните нежелани реакции са наблюдавани по време на клинични изпитвания със следната честота:

Много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$, $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1000$, $< 1/100$); редки ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1000$); много редки ($< 1/10\ 000$), включващи изолирани съобщения.

Органен клас	Много чести $\geq 1/10$	чести $\geq 1/100$, $< 1/10$	нечести $\geq 1/1\,000$, $< 1/100$	редки $\geq 1/10\,000$, $< 1/1\,000$	много редки $< 1/10\,000$
Нарушения на нервната система		Главоболие*			
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		Изпотвяване *			
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан		Миалгия, Артралгия [†]			
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение		температура, неразположение, втрисане, умора. Местни реакции: зачервяване, подуване, болка, ехимоза, уплътнение			

* Тези реакции обикновено преминават в рамките на 1-2 дена без лечение

НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ СЪОБЩАВАНИ ОТ ПОСТМАРКЕТИНГОВИ НАБЛЮДЕНИЯ:

Нежеланите реакции съобщавани при постмаркетингови наблюдения са до реакциите, които също са били наблюдавани по време на клинични изпитвания:

Нарушения на кръвта и лимфната система

Преходна тромбоцитопения, преходна лимфаденопатия

Нарушения на имунната система

Алергични реакции, в редки случаи водещи до шок, ангиоедем



Нарушения на нервната система

Невралгия, парестезия, фебрилни гърчове, неврологични нарушения, като енцефаломиелит, неврит и синдром на Guillain-Barre.

Съдови нарушения

Васкулит асоцииран в много редки случаи с преходно засягане на бъбреците.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Генерализирани кожни реакции, включително пруритус, уртикария или неспецифичен обрив.

4.9 Предозиране

Малко вероятно е предозирането да доведе до неблагоприятен ефект.

5 ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: ВАКСИНА СРЕЩУ ГРИП

АТС код: J07BB02

Серопротекция обикновено се постига в рамките на 2 до 3 седмици. Продължителността на поствакциналния имунитет към съответните щамове или към щамове, близки до вакциналните, варира, но обикновено е 6 – 12 месеца.

5.2. Фармакокинетични свойства

Не са приложими.

5.3. Предклинични данни за безопасност.

Не са приложими.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Буферен разтвор:

- . Натриев хлорид
- . Калиев хлорид
- . Динатриев фосфат дихидрат
- . Калиев дихидроген фосфат
- . Вода за инжекции

6.2 Несъвместимости

Поради липса на изследвания за съвместимост, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

6.3 Срок на годност

1 година.

6.4 Специални условия на съхранение



Да се съхранява в хладилник (2°C - 8°C).

Да не се замразява. Съхранявайте спринцовката във вторичната опаковка за да е защитена от светлина.

6.5 Данни за опаковката.

0,25 ml суспензия в предварително напълнена спринцовка (стъкло тип I) с прикрепена игла, съдържаща запушалка на буталото (еластомерна хлоробромобутил) –опаковка по 1, 10, или 20.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Всеки неизползван продукт и опадъчен материал трябва да се изхвърля в съответствие с местните изисквания.

Преди употреба ваксината трябва да се остави да достигне стайна температура.

Да се разклати преди употреба.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба:

Sanofi Pasteur SA
2, avenue Pont Pasteur
69007 Lyon
Франция

8. Номер на разрешението за употреба

980 02 80

9. Дата на първо разрешаване/подновяване на разрешението за употреба

Първо разрешение: 02.09.1998

Подновяване на разрешението: 09.09.2003

10. Дата на актуализиране на текста.

Април 2007

